(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- ② Anmeldenummer: 87113393.0
- Anmeldetag: 14.09.87

(9) Int. Cl.⁴: **C07D 215**/26 , C07D 215/20 , C07D 215/22 , C07D 215/14 , C07D 213/74 , C07D 213/38 , A61K 31/47 , A61K 31/44

- Priorität: 24.09.86 DE 3632329
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 30.03.88 Patentbiatt 88/13
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE
- Anmelder: BAYER AG
 Konzernverwaltung RP Patentabtellung
 D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)
- © Efrinder: Mohrs, Klaus, Dr.
 Claudiusweg 9
 D-6800 Wuppertal 1(DE)
 Efrinder: Parzborn, Elisabeth, Dr.
 Am Tescher Busch 13
 D-6800 Wuppertal 11(DE)
 Efrinder: Seuter, Friedel, Dr.
 Moospried 19
 D-6800 Wuppertal 1(DE)
 Efrinder: Fruchtmann, Romanis, Dipl.-Biologin
 Konrad-Adeneuer-Uer 71
 D-8000 KBn 1(DE)
 Effinder: Kohlsdorfer, Christian, Dr.
 Franz-Stryck-Strasse 16
 D-8042 Efristadt(DE)
- Substituierte Phenyisulfonamide.
- Neue substituierte Phenyisulfonamide k\u00f6nnen durch Umsetzung von entsprechenden Aminen mit Sulfonhalogeniden hergestellt werden. Die neuen Verbindungen k\u00f6nnen als Wirkstoffe zur Hemmung von enzymalischen
 Reaktionen und zur Hemmung der Thrombozytenaggregationen eingesetzt werden.

EP 0 261 539 A2

Substitulerte Phenylsulfonamide

Die Erfindung betrifft substitulerte Phenylsulfonamide, Verfahren zu Ihrer Herstellung und ihre Verwendung in Arznelmitteln.

Aus US-Patentschrift 4 581 457 ist bekannt, das Phenylsulfonanide mit einer Benzimidazolyimethoxygruppe oder mit einer Benzothiazolyimethoxygruppe im Aromaten antiinflammatorische Wirkung haben.

O-Pyrldyl-benzylsulfonamide werden in JP 61/010548 mit einer antiinflamatorischen und antithrombotischen Wirkung und in CA 101, 110849 v mit einer Pflanzenschutzwirkung beschrieben.

Die vorliegende Erfindung betrifft neue substitulerte Phenylsulfonamide der allgemeinen Formel (I)

in welcher

10

15

R¹ -für einen Pyridyl-, Chinolyi-oder Isochinolyirest steht, der substituert sein kann durch Halogen, Alkyl, Oydoalkyl, Alkoxy, Oyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxycarbonyl oder Alkylsulfonyl, R² dflr Wassenstriff Comp. Nitro. Micro. 1997.

22 R²-für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxycarbonyl steht,

R³ -für einen Aryfrest steht, der bis zu dreiflach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Halogenalkyi, Halogenalkoxy, Alkył, Alkoxy, Alkytthio, Alkylsulfonyi, Cyano, Nitro oder Alkoxycarbonyi, oder

25 -für Pentafluorphenyl oder

 für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substituiert wein kann durch Halogen, Aryl, Aryloxy, Cyano, Alkoxycarbonyl, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormethyl und

X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht, 30 wobei

A - -O-,

, oder

bedeutet und

B - - CH₂-oder

hodoute

50

wobel R¹ nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Grupplerung -O-steht, und deren Salze.

Die erfindungsgemäßen substitulerten Phenylsulfonamide können auch in Form ihrer Salze vorliegen. Im allgemeinen seien hier Salze mit organischen oder anorganischen Säuren genannt.

im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden physiologisch unbedenkliche Salze bevorzugt. Physiologisch unbedenkliche Salze der substitulerten Phenylsulfonamide können Salze der erfindungsgemäßen Stoffe 5 mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Salze mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Furnarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure.

Die erfindungsgemäßen Stoffe zeigen überraschenderweise eine gute antiinflammatorische und thrombozytenaggregationshemmende Wirkung und können zur therapeutischen Behandlung von Menschen und Tieren verwendet werden.

Alkyl steht im allgemeinen für einen verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt wird Niederalkyl mit 1 bls etwa 6 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt ist ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Belspielsweise seien Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, Pentyl, 15 isopentyi, Hexyl, Isohexyl, Heptyl, Isoheptyl, Octyl und isooctyl genannt.

Cycloalkyl steht im aligeinem für einen cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit 5 bis 8 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt sind der Cyclopentan-und der Cyclohexanring. Belspielsweise seien Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl genannt.

Alkoxy steht Im allgemeinen für einen über einen Sauerstoffatom gebundenen geradkettigen oder 20 verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist Niederalkoxy mit 1 bis etwa 6 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt ist ein Alkoxyrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Belspielsweise seien Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Isopropoxy, Butoxy, Isobutoxy, Pentoxy, Isopentoxy, Hexoxy, Isohexoxy, Heptoxy, Isoheptoxy, Octoxy oder isooctoxy genannt.

Alkytthio steht im allgemeinen für einen über ein Schwefelatorn gebundenen geradkettigen oder 25 verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist Niederalkylithio mit 1 bis etwa 6 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt ist ein Alkyithlorest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beisplelsweise seien Methylthio, Ethylthio, Propylthio, Isopropylthio, Butylthio, Isobutylthio, Pentylthio, isopentylthio, Hexytthio, Isohexylthio, Heptylthio, Isoheptylthio, Octytthio oder Isooctylthio genannt.

Alkytsulfonyl steht im aligemeinen für einen geradkettigen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 30 bis 12 Kohlenstoffatomen, der über eine SO₂-Gruppe gebunden ist. Bevorzugt ist Niedrigalkylsulfonyl mit 1 bis etwa 6 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Propylsulfonyl, isopropylsulfonyl, Butylsulfonyl, Isobutylsulfonyl, Pentylsulfonyl, Isopentylsulfonyl, Hexylsulfonyl, Isobexyl-

Aryl steht im alkgemeinen für einen aromatischen Rest mit 6 bis etwa 12 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Arylreste sind Phenyl, Naphthyl und Biphenyl.

Alkoxycarbonyl kann belspielsweise durch die Formel -OAlkyl

dargestellt werden.

Alkyl steht hierbei für einen geradkettigen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt wird Niederalkoxycarbonyl mit 1 bis etwa 6 Kohlenstoffatomen Im Alkylteil. Insbesondere bevorzugt wird ein Alkoxycarbonyl mit 1 bls 4 Kohlenstoffatomen im Alkyltell. Beispielsweise seien die folgenden Alkoxycarbonylreste genannt: Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propoxycarbonyl, Isopropoxycarbonyl, Butoxycarbonyl oder Isobutoxycarbonyl.

Aryloxy steht im allgemeinen für einen aromatischen Rest mit 6 bis etwa 12 Kohlenstoffatomen, der Über ein Sauerstoffatom gebunden ist. Bevorzugte Aryloxyreste sind Phenoxy oder Naphthyloxy.

Halogenalkyl steht im allgemeinen für geradkettiges oder verzweigtes Niederalkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen und einem oder mehreren Halogenatomen, bevorzugt mit einem oder mehreren Fluor-, Chlorund/oder Bromatomen. Bevorzugt ist Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und mit einem oder mehreren 50 Fluor-und/oder Chloratomen. Besonders bevorzugt ist Alkyl mit 1 bis 2 Kohlenstoffatomen und mit bis zu 5 Fluoratomen oder mit bis zu 3 Chloratomen. Beispielsweise seien genannt: Fluormethyl, Chlormethyl, Brommethyl, Fluorethyl, Chlorethyl, Bromethyl, Fluorpropyl, Chlorpropyl, Brompropyl, Fluorbutyl, Chlorbutyl, Brombutyl, Fluorisopropyl, Chlorisopropyl, Bromisopropyl, Fluorisobutyl, Chlorisobutyl, Bromisobutyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Difluorethyl, Dichlorethyl, Trifluorethyl und Trich-55 Iorethyl, Ganz besonders bevorzugt sind Trifluormethyl, Difluormethyl, Fluormethyl und Chlormethyl.

Halogenalkoxy steht im allgemeinen für über ein Sauerstoffatom gebundenes geradkettiges oder verzweigtes Niederalkyl mit 1 bls 8 Kohlenstoffatomen und einem oder mehreren Halogenatomen, bevorzugt mit 1 oder mehreren Fluor-, Chlor-und/oder Bromatomen. Bevorzugt ist Halogenalkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und mit einem oder mehreren Fluor-und/oder Chloratomen. Besonders bevorzugt ist 5 Halogenalkoxy mit 1 bis 2 Kohlenstoffatomen und mit bis zu 5 Fluoratomen oder mit bis zu 3 Chloratomen. Belspielsweise seien genannt: Fluormethoxy, Chlormethoxy, Fluorethoxy, Chlorethoxy, Bromethoxy, Fluorethoxy, Chlorethoxy, Bromethoxy, Fluorethoxy, Chlorethoxy, Bromethoxy, Fluorethoxy, Chlorethoxy, Chlorethoxy, Bromethoxy, Fluorethoxy, Chlorethoxy, Chl propoxy, Chlorpropoxy, Brompropoxy, Fluorbutoxy, Chlorbutoxy, Brombutoxy, Fluorisopropoxy, Chlorisopropoxy, Bromisopropoxy, Diffuormethoxy, Dichlormethoxy, Triffuormethoxy, Trichlormethoxy, Diffuorethoxy, Dichlorethoxy, Trifluorethoxy, Trichlorethoxy, Ganz besonders bevorzugt sind Trifluormethoxy, Difluormethoxy, Fluormethoxy und Chlormethoxy.

Halogen steht im aligemeinen für Fluor, Chlor, Brom oder lod, bevorzugt für Fluor, Chlor oder Brom. Besonders bevorzugt steht Halogen für Fluor oder Chlor.

Bevorzugt werden Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in welcher

R1 -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Niederalkyl, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Niederalkoxy, Cyano, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Niederalkoxycarbonyl, Niederalkylsulfonyl,

R2 -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Fluor, Chlor, Brom, Niederalkyl, Niederalkoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, oder Niederalkoxycarbonyl steht,

R3 -für Phenyl steht, das bis zu 2-fach gleich oder verschleden substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Niederalkyl, Niederalkoxy, Niederalkylsulfonyl, Cyano, Niederalkoxycarbonyl oder

-für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen steht, das substituiert sein kann durch Fluor, Chior, Brom, Phenyl, Phenoxy, Cyano, Niederalkoxy oder Trifluormethyl

X - für eine Grupplerung -O-, -A-B-oder -B-A-steht,

wobei

A - -O-.

ĊH3

hadeutet und

B - -CH-oder

ĊH-

wobei R¹ nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht, und deren Salze.

Besonders bevorzugt sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in weicher

R1 -für einen Pyridyi-, Chinolyi-oder Isochinolyirest steht, der substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch Trifluormethyl. R2 -für Wasserstoff, Cyano, Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl oder Propoxycarbonyl steht,

R3 -für Phenyl steht, das substitutert sein kann durch Fluor, Chior, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Alkyl mit

```
bls zu 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Cyano, Alkoxycarbonyl mit bis zu 4
      Kohlenstoffatomen, oder
      -für Pentafluorphenyi oder
      -für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, das substituiert sein kann
  5 durch Fluor, Chlor oder Phenyl
      X - für -O-, -OCH2-, -CH2O-, -OCH(CH3)-, -CH2N(CH3)-, -CH2N(CH3)CH2CH2-steht,
     wobei R¹ nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht.
      und deren Salze.
         Beispielsweise seien folgende substituierte Phenyisulfonamide genannt.
      N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
      N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyi]-3-trifluormethylbenzolsulfonemid
      N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-butansulfonamid
      N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid
 15 N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid
     N-[4-(Chinolln-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
     N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
      N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid
      N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid
 20 N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsuifonamid
     N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyi]-4-chlorbenzolsulfonamid
     N-73-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
     N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyi]-4-fluorbenzoisulfonamid
     N-I3-(Chinolin-8-yloxy)ohenyl]-3-chlorpropansulfonamid
 25 N-(3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid
     N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
     N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
     N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]butansulfonamid
     N-[4-(Chinoiln-7-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid
 30 N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid
     N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
     N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
     N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid
     N-[4-(Chinolin-8-yloxy)-3-chlorphenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
    N-[4-(Chinolin-8-yloxy)-3-chlorphenyl]-3-trifluormethylbenzoisulfonamide
     N-[4-(6-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid
     N-[4-(6-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfoanmid
     N-12-(4-Methylchinoiin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
     N-f2-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl butansulfonamid
40 N-[4-(Chinolin-6-yloxy)phenyi]-4-chlorbenzolsulfonamid
     N-[4-(Chinoiin-6-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
     N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyi butansuffonamide
     N-[2-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
     N-[2-(Chinolin-6-yloxy)phenyi]butansulfonamid
45 N-[4-(4-Methylchinolln-2-yloxy)phenyi]-4-chlorbenzolsulfonamide
     N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenly]-4-chlorbenzolsulfonamid
    N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl[-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
    N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]butansulfonamid
    N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)ohenvl]-3-chlororopansulfonamid
50 N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]pentafiuorbenzolsulfonamid
    N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-1-methylbutansulfonamid
    N-[2-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
    N-[2-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid
    N-[2-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]butansulfonamid
55 N-[2-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid
    N-[3-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid
    N-[3-(Chinolin-2-yi-methyloxy)phenyl[-3-trifluormethylbenzolsulfonamid Hydrochlorid
    N-[3-(Chinoiin-2-yl-methyloxy)phenyi]butansuifonamid
```

N-[3-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid N-{4-[1-(Chinolin-2-yl)ethyloxy]phenyl}butansulfonamid N-[4-(Chinolin-2-yi]methyloxy-3-cyano-phenyi]butansulfonamid N-[3-Ethoxycarbonyl-4-(chlnolin-2-yl)methyloxy-phenyl]butansulfonamid N-[2-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-3-trifluormethylbenzoisulfonamid N-[3-(Chinolln-8-yloxymethyl)phenyl]butansulfonamid N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid 10 N-[2-(Chlnolin-8-yloxymethyl)phenyl]butansulfonamid N-[2-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid N-[2-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid N-[2-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid 15 N,N',N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]butansulfonamid N,N',N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid N,N',N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid N,N',N'-[3-(Methyl-2-pyrldyl-aminomethyl)phenyl]-4-chlor-benzolsulfonamid N,N',N'-{3-{[Methly-2-(2-pyridyl)ethyl]amInomethyl]phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

20 N.N.N-(3-([Methyl-2-(2-cyridy))eithyljaminoethyl)phenyl)-3-trifluormethylbenzoisutfonemid N.N.N-(3-([Methyl-2-(2-cyridy))eithyljaminoethyl)phenyl)butansulfonamid Weiterhin wurde ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen substitulerten Phenylsulfonamide der alloemeinen Formel (f)

in welcher

30

R¹ -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder leochinolylest steht, der aubeiftulert sein kann durch Halogen, Alkyl, S Oycloalityi, Alkony, Oyano, Nitro, Halogenalikyi, Halogenalikyi, Alkoyearbonyl oder Alkylsultonyl, R² -für Wasserstoff, Oyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkony, Halogenalikyi, Hologenalikoy, deet Alkoxyearbonyl,

steht,

13 dir einen Andres er bit der bit

R3 -für einen Arytrest steht, der bits zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Hafogen, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alikyl, Alkoxy, Alkyltbio, Alkylsulfonyl, Cyeno, Nitro oder Alkoxycabonyl oder

-für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substitutert sein kann durch Halogen, Aryl, Aryloxy, Cyano, Alkoxycarbonyl, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormeihyl

45 X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht, wobei

-N-

. oder

A - -O-

-сн²сн²-и-

bedeutet

B - - CH2-oder

hedeute

15

wobel R¹ nicht für einen Pyrldylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht, und deren Salze

gefunden, das dadurch gekennzelchnet ist, daß man Amine der allgemeinen Formel (II)

in welcher

R¹, R² und X die oben angegebene Bedeutung haben, mit Sulfonsäurehalogeniden der allgemeinen Formel (III)

R3-SO₂₋Y

in welcher (III)

R3 die oben angegebene Bedeutung hat

und

35

44

30 Y - für Halogen steht

In Gegenwart eines inerten Lösemittels, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umsetzt und dann gegebenenfalls im Fall der Herstellung der Salze mit einer entsprechenden Säure umsetzt.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann durch folgendes Formelschema erläutert werden:

Als Lösemittel für das erfindungsgemitäte Verfahren eignen sich übliche organische Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verfindern. Hierzu gehören bevorzugt Ether wie Diethylether, Dioxan, Totrahydrotruran oder Gilykodimethylether, der Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Totlod, Xyfol, Hexan, Oyciohsean oder Erdfährkdionen, oder Halogenkohlenvasserstoffe wie Dichmethan, Trichiomethan, Technomethan, Technomethan, Totrahomethan, Totrahome

than. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -30° C bis +150° C, bevorzugt von -20° C bis +80° C durchgeführt.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird Im allgemeinen bei Normaktruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, das Verfahren bei Überdruck oder bei Unterdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0.5 bis 5 bar).

im aligemeinen setzt man 1 bis 5 Mol, bevorzugt 1 bis 2 Mol, besonders bevorzugt 1 Mol Sufonsäurehalogenid, bezogen auf 1 Mol des Amins ein. Die Base wird im aligemeinen in einer Menge von 1 bis 10 Mol, bevorzugt von 1 bis 5 Mol, bezogen auf das Sulfonsäurehalogenid einnesetzt.

Als Sulfonsäurehalogenide für das erfindungsgemäße Verfahren seien beispielsweise genannt: 4-Toluol-sulfonvichlorid

4-Toluol-sulfornylchlorid 20 4-Chlorphenyl-sulfonylchlorid

4-Fluorphenyl-sulfonvichlorid

3-Trifluormethylphenyl-sulfonylchlorid

Pentafluorphenyi-sulfonyichlorid

2.5-Dichlorphenyl-sulfonvichlorid

25 4-Methoxyphenyl-suifonyichiorid

Propyl-sulfonyichlorid

Butyi-sulfonylchlorid

Isobutyl-suifonvichlorid

1-Methylbutyl-sulfonylchlorid

30 3-Chlorpropyl-sulfonylchlorid

4-Chlorbutyl-sulfonylchlorid

Pentyl-sulfonylchlorid

Die als Ausgangsstoffe eingesetzten Amine der allgemeinen Formel (II)

in welcher

5 R¹ -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder Isochinolylrest steht, der substitutert sein kann durch Halogen, Alkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxycarbonyl oder Alkylsulfonyl, F² -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxycarbonyl steht.

und

X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht, wobei

A - -O-.

oder

bedeutet

und B - - CH2-oder

15 bedeutet

wobei R' nicht für eine Pyridy/gruppe stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht, können hergestellt werden, indem man Nitroverbindungen der allgemeinen Formei (IV)

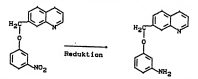
R² (IV)

in welcher

25

46

R¹. R² und X die oben angegebene Bedeutung haben reduziert. Das erfindungsgemäße Verfahren kann durch folgendes Formelschema erläutert werden:



45 Die Reduktion erfolgt im allgemeinen durch Hydrierung mit Metalikatalysatoren wie beispielsweise Platin, Palladium, Palladium auf Tierkohle, Platinoxid oder Raney-Nickel, bevorzugt mit Palladium auf Tierkohle, in Anwesenheit von Säuren.

Als Säuren können erfindungsgemäß starke Mineralsäuren aber auch organische Säuren eingesetzt werden. Bevorzugt sind dies Saizzälure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, oder Cabonsäuren wie Esstgsäure, Oxisiäure, Trifluoressigsäure, oder Sulfonsäuren wie Methan-, Ethan-, Phenyloder Toluolsulfonsäure, oder Naphthallindsulfonsäure.

Der Katalysator wird hierbei im allgemeinen in einer Menge von 0,1 bis 50 Mol-%, bevorzugt von 1 bis 10 Mol-% bezogen auf 1 Mol der Nitroverbindung eingesetzt.

Die Hydrierung erfolgt im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -20° C bis +100° C, bevorzugt im Bereich von 0° C bis +50° C.

Im aligemeinen erfolgt die Hydrierung bei Normaldruck. Es ist ebenso möglich, die Hydrierung bei einem Überdruck von 2 bis 200 bar, bevorzugt von 2 bis 50 bar durchzuffbren.

0 281 539

Als Lösemittel für die Hydrierung eignen sich Wasser und Inerte organische Lösemittel. Bevorzugt gehören hierzu Alkohole wie belspielsweise Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol, oder Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykolmono-oder -dimethylether, oder Chlorkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff, oder Eisessig, Trifluoressigsäure, Dimethylforma-5 mid, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Essigester, Aceton oder Pyridin. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittei einzusetzen.

Darüberhinaus kann die Reduktion auch nach Methoden durchgeführt werden, wie sie im allgemeinen zur Reduktion von Nitrogruppen zu Aminogruppen üblich ist. Hierbei seien beispielsweise zu nennen:

Die Reduktion mit Hydrazin in Wasser und/oder Alkoholen wie beispielsweise Methanol, Ethanol, Propanol 10 oder Isopropanol, bevorzugt in Anwesenheit von Katalysatoren wie Platin, Palladium oder Palladium auf Tierkohle in einem Temperaturbereich von 0° C bis +150° C, bevorzugt von +20° C bis +100° C.

Die Reduktion mit Lithiumaluminiumhydnd in inerten Lösemitteln wie Ether z.B. Diethylether, Dioxan oder Tetrahydrofuran, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol oder Xylol, oder Chlorkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff in einem Temperaturbereich von -30° C bis +150° C, bevorzugt von 0° C bis +80° C oder

Reduktion mit Zink in Wasser und/oder Alkoholen wie Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol in Anwesenheit von Säuren wie Salzsäure oder Essigsäure.

Ebenso können die erfindungsgemäß verwendeten Amine hergestellt werden, wie es beispielsweise in DE-A-1 36 07 382 beschrieben wird.

Als Amine werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

8-(2-Aminophenoxy)chinolin

7-(4-Aminophenoy)chlnolin

8-(4-Aminophenoxy)chinolin 8-(3-Aminophenoxy)chinolin

25 8-(4-Aminophenoxy)-4-methyl-chinolin

8-(4-Amino-2-chlorphenoxy)chinolin

8-(4-Aminophenoxy)-6-methyl-chinolin

8-(2-Aminophenoxy)-4-methyl-chinolin

6-(2-Aminophenoxy)chlnolin

so 2-(4-Aminophenoxymethyl)chinolin

2-(2-Aminophenoxymethyl)chinolin

2-(3-Aminophenoxymethyl)chinolin

2-(4-Amino-2-cyano-phenoxymethyl)chinolin 2-[1-(4-Aminophenoxy)ethylichinolin

35 2-(4-Amino-2-ethoxycarbonyl-phenoxymethyl)chinolin

8-(2-Aminobenzyloxy)chinolin

8-(3-Aminobenzyloxy)chinolin

2-[N-(3-Aminobenzyl)-N-methyl]aminopyridin

2-[2-(N-3-aminobenzyl-N-methyl)aminoethyl]pyridin

Die als Ausgangsstoffe eingesetzten Nitroverbindungen der allgemeinen Formel (IV), wobei a) Nitroverbindungen in welchen R1 und R2 die angegebene Bedeutung haben und X für -O-steht, R1 jedoch nicht für einen Pyridylrest steht,

der allgemeinen Formel (IVa)

entsprechen und wobei

b) Nitroverbindungen,in welchen R¹ und R² die angegebene Bedeutung haben und X für -A-B-steht, der allgemeinen Formei (IVb)

entsprechen und wobei

10

15

20

30

55

 c) Nitroverbindungen in welchen R¹ und R² die angegebene Bedeutung haben und X für -B-A steht, der allgemeinen Formei (IVc)

entsprechen.

können hergestellt werden, indem man Fluornitrophenylverbindungen der allgemeinen Formei (V)

in weicher R^3 die angegebene Bedeutung hat, mit Alkoholen der allgemeinen Formel (VI) R^{1} -OH (VI)

In welcher RI die angegebene Bedeutung hat aber nicht für einen Pyridylrest stehen darf, in geeigneten Lösemitteln in Anwesenheit von Basen umsetzt.

Die Reaktion kann durch folgendes Formelschema verdeutlicht werden:

20 Als Lösemittel eignen sich die üblichen organischen Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Ether, wie beispielsweise Dioxan, Tetrahydrofuran oder Diethylether, oder Chlorkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan oder Tetrachiormethan, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cyclohexan, oder Erdölfraktionen, oder Amide wie Dirnethylformamid oder Hexamethylphosphorsäuretriamid, oder Pyridin. Ebenso Ist es möglich, Gemische 25 der genannten Lösemittel einzusetzen.

Als Basen können die üblichen anorganischen oder organischen Basen eingesetzt werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalihydroxide wie beispielsweise Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid, oder Erdaikalihydroxide wie beispielsweise Bariumhydroxid, oder Alkalicarbonate wie Natriumcarbonat oder Kaliumcarbonat, oder Erdalkalicarbonate wie Calciumcarbonat, oder organische Amine wie Triethylamin. Pyridin oder Methylpiperidin.

Das Verfahren wird im allgemeinen in einem Temperaturbereich von 0° C bis +150° C, bevorzugt von +20° C bis +100° C durchgeführt.

Das Verfahren wird im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt, es ist aber auch möglich das Verfahren bei Unterdruck oder bei Überdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

im allgemeinen setzt man 0,5 bis 2 Moi, bevorzugt 1 Moi Alkohol bezogen auf 1 Moi Fluornitrophenylverbindung ein.

Als Fluomitrophenylverbindungen werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

2-Fluornitrobenzol.

3-Fluomitrobenzol.

4-Fluornitrobenzol.

15

Als Alkohole werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

2-Hydroxychinolin. 4-Hydroxychlnolin.

5-Hydroxychinolin.

8-Hydroxychinolin.

1-Hydroxyisochinolin,

5-Hydroxyisochlnolin.

2-Hydroxy-4-methyl-chinolin,

8-Hydroxy-4-methyl-chinolin.

50 8-Hydroxy-6-methyl-chinolin.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formel (V) und (VI) sind bekannt. Die Verbindungen der allgemeinen Formel (IVb) werden hergestellt.

Nitrophenylverbindungen der allgemeinen Formel (VII)

in welcher

10 R² und A die angegebene Bedeutung haben,

mit Halogeniden der allgemeinen Formel (VIII)

Hal-B-R¹ (VIII)

in welcher R1 und B die angegebene Bedeutung haben

5 und

25

35

5

Hai - für Chlor, Brom oder iod steht,

in geeigneten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base umsetzt.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann beispielswelse durch das folgende Formelschema erläutert werden:

Als Lösemittal eignen sich die üblichen organischen Lösemittal, die sich unter den Reaktlonsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören vorzugsweise Alkhorie wie beispleisweise Methanol, Elhenol, Propanol der isopropanol, oder Elher wie beispleisweise Dioxan, Terbarhydrofunza oder Diethyleither, oder Chlorkoher inemasserströfte wie beispleisweise Dichlormethan, Tirchlormethan, Tertrachlormethan, 1.2-Dichlorethan oder Trichlorethylen. oder Kollorwasserströfte wie Berzul, Xylol, Toluol, Hexzan, Cyclohexan, oder Kolloraktionen, oder Nitromethan, Dimethylformanid, Acetonitril, Aceton oder Hexamethylphos-forsätzerinald. Ebense ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel einzussetzen.

Als Basen eignen sich anorganische oder organische Basen. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalihydrovide wie belspielsweise Natriumhydroxid oder Kaltumhydroxid, oder Erdakalihydroxide wie Bariumhydroxid, oder Alkalicarbonate wie belspielsweise Natriumcarbonat oder Kaltumcarbonat oder Erdakalicarbonate wie Oberpielsweise Natriumcarbonate vie Oder Erdakalicarbonate wie Oberpielsweise Natriumcarbonate vie Oder Erdakalicarbonate wie Oberpielsweise Triethylamin, Pyridin, Methylpiperidin, Piperidin oder Morpholin.

Es ist auch möglich, als Basen Alkalimetalle wie Natrium, oder deren Hydride wie Natriumhydrid einzusetzen.

Das Verfahren wird im allgemeinen In einem Temperaturbereich von 0° C bis +150° C, bevorzugt von +10° C bis +100° C durchgeführt.

Das Verfahren wird im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, das Verfahren bei Unterdruck oder Überdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

im allgemeinen setzt man 0,5 bis 5, bevorzugt 1 bis 2 Mol Halogenid bezogen auf 1 Mol Nitrophenviverbindung ein. Die Base wird im allgemeinen in einer Menge von 0,5 bis 5 Mol, bevorzugt von 1 bis 3 Mol, bezogen auf das Halogenid eingesetzt.

Als Nitrophenviverbindungen werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

- 5 2-Nitrophenol,
 - 3-Nitrophenol.
 - 4-Nitrophenol.

Als Halogenide werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

- 8-Chlormethyl-chlnolin,
- 10 7-Chlormethyl-chinolln.
 - 2-Chlormethyl-chinolin.
 - 2-Chlormethyl-pyridin,
 - 3-Chlormethyl-pyridin,
 - 4-Chlormethyl-pyridin.
- 15 2-Chlormethyl-4-methyl-chinolin.
 - 8-Chlormethyl-6-methyl-chinolin.

Die Ausgangsverbindungen (VII) und (VIII) sind bekannt.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (IVc) werden hergestellt

indem man

20 Verbindungen der allgemeinen Formei (IX)

R² und B die oben angegebene Bedeutung haben

Hal - für Chlor, Brom oder lod steht,

mit Verbindungen der allgemeinen Formei (X) H-A-R1 (X)

in welcher

A und R1 die oben angegebene Bedeutung haben,

in geeigneten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base umsetzt.

Das Verfahren kann beisplelsweise durch das folgende Formelschema erläutert werden:

Lösemittel, Basen sowie die Bedingungen zur Durchführung des Verfahrens zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IVc) wurden bereits ausführlich für das Verlahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IVb) beschrieben.

Als Halogenide werden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet:

- 25 2-Chlormethyl-nitrophenoi.
 - 3-Chlormethyl-nitrophenol,
 - 4-Chlormethyl-nitrophenol.

Als Hydroxyverbindungen wurden beispielsweise erfindungsgemäß verwendet: 2-Hydroxy-chinolin,

30 3-Hydroxy-chinolin,

10

15

- 5-Hydroxy-chinolin.
- 6-Hydroxy-chinolin,
- 8-Hydroxy-chinolln.
- 2-Hydroxy-pyridin, 35 3-Hydroxy-pyridin,
 - 4-Hydroxy-pyridin.
 - 5-Hydroxy-4-methyl-chinolin.

8-Hydroxy-4-methyl-chinolin.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formei (DX) und (X) sind bekannt. Die erfindungsgemäßen substituierten Phemytsulfonamide können als Wirkstoffe in Arzneimitteln eingesetzt werden. Die neuen Stoffe wirken als Hemmer (Stimulatoren) von enzymatischen Reaktionen im Rahmen des Arachidonsäurestoffwechsels, insbesondere der Lipoxygenase. Darüberhinaus wirken sie thrombozytenaggregationshemmend.

Sie sind somit bevorzugt zur Behandlung und Verhütung von Erkrankungen der Atemwege wie Allergien/Asthma, Bronchitis, Emphysem, Schocklunge, Pulmonarer Hypertonie, Entzündungen, Rheuma, Ödemen, Thrombosen, Thromboembolien, Ischämlen (periphere, cardiale, cerebrale Durchblutungsstörungen), Herz-und Himinfarkten, Herzrhythmusstörungen, Angina Pectoris, Arterioskierose, bei Gewebstransplantationen, Dermatosen wie Psoriasis, Metastasen und zur Cytoprotektion im Gastrointestinal-

Die neuen Wirkstoffe können in bekannter Weise in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Tabletten, Dragees, Pillen, Granulate, Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen, unter Verwendung Inerter, nicht toxischer, pharmazeutisch geeigneter Trägeratoffe oder Lösungsmittel. Hierbei soli die therapeutisch wirksame Verbindung jewells in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 90-Gew.-% der Gesamtmischung vorhanden sein, d.h. in Mengen, die ausreichend sind, um den angegebenen Dosierungs-55 spieiraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden belspleisweise hergestellt durch Verstrecken der Wirkstoffe mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Disperglermitteln, wobei z.B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösungsmittel als Hilfsösungsmittel verwendet werden können.

5 Als Hilfsstoffe seien beispielsweise aufgeführt: Wasser, nicht-lostische organische L\u00edsungsmittel, wie Paraffine (z.B. Erd\u00fclirkforen), pflamzliche (de (z.B. Erdus\u00edseam\u00ed), Albonie (z.B. Erhylalkohol, Glycerin), Tr\u00e4gerstoffe, wie z.B. nat\u00edriche Gesteinsmehle (z.B. Kapille, Denzeinsmehle (z.B. Horbrigsprase (Keseis\u00edture, Silkate), Zucker (z.B. Rohr-, Milch-und Trauberczucker), Emulgiermittel (z.B. Digorythylen-Fettalkohol-Elber, Alkystoffanate, Aryte suffonate), Dispergiermittel (z.B. Lignin-Sulfitablaugen, Methylcelludes, St\u00edführe und Pydynylpyrrolidon) und Gleitmittel (z.B. Magnesiursteart, Talkum, Stearins\u00edfum und Antirmfauryt-guidfat).

Die Applikation erfolgt in Bilcher Weise, vorzugsweise oral oder parenteral, insbesondere peringual oder Intravends. Im Falle der oralen Anwendung können Tabletten selbstverständlich außer den genannten Trägerstoffen auch Zusätze, wie Natriumcitrat, Calciumcarbonat und Dicalciumphosphat zusammen mit vers schiedenen Zuschiagstoffen, wie Stärke, vorzugsweise Kartoffelstärke, Gelatine und dergleichen enthalten. Weiterhin Können Gleitnritell, wie Magnesiumstearat, Natriumiauryleufit und Talkum zum Tablettieren mitverwendet werden. Im Falle wäßriger Suspensionen Können die Wirkstoffe außer den obengenannten Hilfsstoffen mit verschiedenen Geschmacksaufbesseren oder Fartstoffen versatzt werden.

Für den Fall der parenteralen Anwendung können Lösungen der Wirkstoffe unter Verwendung geeignezo ter flüssiger Trägermaterialien eingesetzt werden.

Im aligemeinen hat es sich als vorteilhaft erwissen, bei Intravenöser Applikation Mengen von etwa 0,001 bls 1 mg/dg, vorzugeweise selve 0,01 bis 0,5 mg/dg Köprgewoldt zur Erzleitung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen, und bei oraler Applikation beträgt die Dosierung etwa 0,01 bis 20 mg/kg, vorzugsweise 0,1 bls 10 mg/kg Köprerowicht.

Trötzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abikingijkeit vom K\u00fcrpergewicht bzw. der Art des Applikationsweges, vom Individueilen Verhalten gegen\u00dcber dem Medikament , der Art von dessen Formulierung und dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu weichen die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen F\u00e4linen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestenneg auszukommen, w\u00e4hrend in anderen F\u00e4linen die genannts obere Genze b\u00dcber-genen zu ber
so schritten werden muß. Im Falle der Applikation gr\u00f6berer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben Dier den Teg zu verteilen.

Die erfindungsgemäßen substituierten Phenylsulfonamide können sowohl in der Humanmedizin als auch in der Veterinärmedizin eingesetzt werden.

Herstellungsbeisplele

Die Retentionszeiten R, (min) werden mit einem HPLC-Gerät (Fa. Knauer) an Hibar-Säulen (Fa. Merck) ermittelt.

System a: RP-8, 7 µm Durchfluß: 2 ml/min

Eluens: Acetonitrii/Wasser = 70:30 (v/v)

45 Beispiel 1

50

8-(2-Nitrophenoxy)chinolin

29 g 8-Hydroxychinolin und 28 g wasserfreies Kaliumcarbonat werden 1 h bei 25° C in 400 ml

Dimethylformamid gerührt. Es werden 21 ml 2-Fluor-nitrobenzol, gelöst in 100 ml Dimethylformamid, zugetropft, und das Reaktionsgemisch wird 15 hei 25° C gerührt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum abgedampft. der Rückstand in Essigester aufgenommen und dreimal mit Wasser gewaschen. Nach rocknen über Natriumsulfat wird das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft und der Rückstand aus 6 Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 82% der Theorie

Fp. : 113 - 114° C (Methanol)
Analog Beispiel 1 wurden hergestellt:

10 Beispiel 2

20

25

anorm .en

mereanna i .

8-(4-Nitrophenoxy)chinolin

Ausbeute: 80%

Fp.: 165 - 166° C (Methanol)

Beispiel 3

8-(3-Nitrophenoxy)chinolin



Ausbeute: 58% der Theorie Fp.: 133 - 134° C (Methanol)

5

4-Methyl-8-(4-nitrophenoxy)chinolin

CH O

Ausbeute: 88% der Theorie . Fp.: 148 - 149° C (Methanol)

Beispiel 5

8-(2-Chlor-4-nitrophenoxy)chinolin

C1

Ausbeute: 89% der Theorie Fp.: 113 - 115° C (Ethanol)

5

10

15

6-Methyl-8-(4-nitrophenoxy)chinolin

H₃C N

Ausbeute: 60% der Theorie Fp.: 143° C (Ethanol)

Beispiel 7

4-Methyl-8-(2-nitrophenoxy)chinolin



Ausbeute: 69% der Theorie Fp. : 98 - 99° C (Ethanol/Wasser)

Beispiel 8

50

31

6-(2-Nitrophenoxy)chinolin



Ausbeute: 86% der Theorie Fp. : 114 - 116° C (Ethanol)

10

15

30

35

2-(4-Nitrophenoxymethyl)chinolin

No.2

28 g 4-Nitrophenol und 55 g wasserfreies Kallumcarbonat werden 1 h bel 25° C in 300 ml Dimethylformamid gerührt. Nach Zutropfen einer Suspension von 53 g 2-Chilorphenylchinolin-hydrochlorid in 100 ml Dimethylformamid wird 15 h bel 40 - 50° C gerührt. Nach Abdampfen des Lösemittels wird der Rückstand mit Wesser verrührt, abgesaugt und aus Medhanol umkristallisiert.

Ausbeute: 91% der Theorie Fp.: 144 - 145° C (Methanol)

Analog Beispiel 9 wurden hergestellt:

Beispiel 10

2-(2-Nitrophenoxymethyl)chinolin

NO₂

Ausbeute: 83% der Theorie Fp. : 121 - 122° C (Methanol)

2-(3-Nitrophenoxymethyl)chinolin

Ausbeute: 94% der Theorie Fp.: 109° C (Methanol)

Beispiel 12

10

2-(2-Cyano-4-nitrophenoxymethyl)chinolin

NC \

Ausbeute: 50% der Theorie Fp. : 161 • 162° C (Methanol)

Beispiel 13

2-[1-(4-Nitrophenoxy)ethyl]chinolin

Ausbeute: 75% der Theorie

R₁ = 2.07 (System a)

Beispiel 14

2-(2-Ethoxycarbonyl-4-nitrophenoxymethyl)chlnolin

Ausbeute: 40% der Theorie Fp.: 139 - 140° C (Ethanol)

25 Beispiel 15

15

35

50

8-(2-Nitrobenzyloxy)chinolin

NO₂

42 g 8-thydroxychinolin und 40 g wasserfreies Kaliumcarbonat werden 1 h bei 25° C in 400 ml 40 Dimethylformamid gerührt. Danach werden 50 g 2-Nitrobenzyichlorid in 150 ml Dimethylformamid zugetropt, die Mischung 15 h bei 25° C gerührt und eingedampft. Der Rückstand wird mit Wasser verrührt, abgesaugt und aus Ethanol umkrisallisiert.
Ausbaute: 84% der Theorie.

Fp.: 151 - 153° C (Ethanol)

Analog Beispiel 15 wurden hergestellt:

5

10

15

25

8-(3-Nitrobenzyloxy)chinolin

Ausbeute: 70% der Theorie Fp.: 98 - 99° C (Ethanol)

Beispiel 17

2-[N-Methyl-N-(3-nltrobenzyi)aminoethyl]pyridin

Zu einer Lösung von 5,4 g 2-(2-Methylaminoethyl)pyridin in 20 ml Methanol werden bei 40° C 6,8 g 3-30 Nitrobenzychlorid in 25 ml Methanol langsam zugetrooftt. Anschließend gibt man 15 ml Triethylamin in 15 ml Methanol zu und rühr 15 bei 40° C. Nach Abdampfen des Lösemitätels im Vakuum wird der Rückstand in 300 ml Wasser aufgenommen und dreimal mit Dichlormethan extrafilert. Nach Trockenen über Natirunssifat wird im Vakuum eingedampft und der Rückstand an Kieselgel (Eluens: Dichlormethan / Methanol 100:5)

40 Ausbeute: 82% der Theorie Kp.: 245° C / 0.5 mm (Kugelrohr)

Beispiel 18

2-[N-(3-Nitrobenzyl)-N-methyl]aminopyridin

21,6 g 2-Methylaminopyridin und 34,2 g 3-Nitrobenzylchtorid werden 30 mln auf 50° C erwärmt. Nach Zugabe von 3 g Dimethylaminopyridin wird 3 h auf 100° C erwärmt. Nach Abkühlen wird das Reaktionsgemisch in Dichlormettan aufgenommen und mit 2 N NaOH und Wasser gewaschen, über Natirumsultat getrocknet und eingeengt: Der Rückstand wird über Kieselgel (Euens: Dichlormethan) chromatografiert. Das Produkt kristallisiert aus.

Ausbeute: 55% der Theorie

5 Fp.: 58 - 57° C

Beispiel 19

8-(2-Aminophenoxy)chinolin

35.4 g 8-(2-Nitrophenoxy)chinolin und 3.4 g 10% liges Palladium/Nohle werden unter Stückstoff in 350 ml Methanol suspendient und erwärmt. Unter Rückfluß werden 27.8 ml Hydrazinhydrat langsam zugetropft, danach wird weitere 2 h im Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlen wird der Katalysator abilitriert und das Lösemittel im Vakuum abgedampft. Der Rückstand wird aus Methanol umkristallisiert.

25 Ausbeute: 69% der Theorie

Fp.: 135° C (Methanol)

Analog Beispiel 19 wurden hergestellt:

30 Beispiel 20

20

35

50

7-(4-Aminophenoxy)chinolin

Ausbeute: 72% der Theorie Fp.: 131° C (Ethanol)

10

15

20

30

36

40

8-(4-Aminophenoxy)chinolin

NH2

Ausbeute: 68% der Theorie Fp. : 204° C (Methanoi)

Beispiei 22

8-(3-Aminophenoxy)chinolin



Ausbeute: 22% der Theorie Fp.: 98 - 100° C (Methanol)

10

15

8-(4-Aminophenoxy)-4-methyl-chinolin

CH3

20 Ausbeute: 71% der Theorie Fp.: 157 - 159° C (Ethanol)

Beispiel 2

8-(4-Amino-2-chlorphenoxy)chinolin

C1

Ausbeute: 28% der Theorie Fp. : 181 - 182 ° C

10

15

30

35

8-(4-Aminophenoxy)-6-methyl-chinolin

H3C N

Ausbeute: 77% der Theorie Fp.: 184 - 185° C (Ethanoi)

Beispiel 26

8-(2-Aminophenoxy)-4-methyl-chinolin

CH.

Ausbeute: 84% der Theorie Fp.: 160 - 161° C (Ethanol)

40 Beispiel 27

6-(2-Aminophenoxy)chinolin

NH.

Ausbeute: 74% der Theorie Fp. : 115 - 117° C (Ethanol)

50

10

15

30

2-(4-Aminophenoxymethyl)chinolin

Ausbeute: 64% der Theorie Fp. : 126 - 128° C (Methanol)

Beispiei 29

2-(2-Aminophenoxymethyl)chinolin



35 Ausbeute: 71% der Theorie Fp.: 66 - 69° C, (I-Propanol)

Beispiel 30

2-(3-Aminophenoxymethyl)chinolin

55 Ausbeute: 67% der Theorie Fp. : 98 - 99° C (Methanol)

5

10

15

30

35

50

2-(4-Amino-2-cyano-phenoxymethyl)chinolin

Ausbeute: 49% der Theorie

Fp. : 156° C

Beispiel 32

2-[1-(4-Aminophenoxy)ethyl]chinolin

Ausbeute: 95% der Theorie Fp. : 86 - 88° C

Beispiel 33

2-(4-Amino-2-ethoxycarbonyl-phenoxymethyl)chlnolln

Ausbeute: 57% der Theorie Fp. : 93 - 95° C

s Beispiel 34

8-(2-Aminobenzyloxy)chinolin

Ausbeute: 60% der Theorie Fp.: 103 - 105° C (Essigester)

Beispiel 35

10

15

8-(3-Aminobenzyloxy)chinolin

Ausbeute: 74% der Theorie 40 Fp.: 148 - 147* C (Ethanol)

Beispiel 36

2-[N-(3-Aminobenzyl)-N-methyl]aminopyridin

Ausbeute: 92% der Theorie R_t = 1.64 (System a)

2-[2-(N-3-aminobenzyl-N-methyl)aminoethyl]pyridin

Ausbeute: 64% der Theorie R_f = 0,26 (CH₂Ci₂/CH₃OH 10:1)

Beispiei 38

10

25

30

45

50

N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

3.54 g 8-(2-Aminophenoxy)chinolin werden in 70 ml Dichlormethan gelöst und bei 25° C mit einer Lösung von 3,17 g 4-Chioteroziosulrionsäturechiorid in 30 ml Dichlormethan versetzt. Nach 1 h werden 2.42 ml Pyridin zugegeben und 15 h bei 25° C gerführt. Nach Abdampfen des Lösemitels wird der Rückstand mit Wasser verrührt. Das Produkt wird abfiltriert und aus Ethanol umkristallisiert. Ausbeute: 94% der Theorie

Analog Beispiel 38 wurden hergestellt:

Beispiel 39

N-[2-(Chinoifin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

55 Ausbeute: 68% der Theorie R_t = 2.89 (System a)

Beisplel 40

N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid

Ausbeute: 51% der Theorie

75 Fp.: 87 - 88° C

10

25

Beispiel 41

N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid

Ausbeute: 50% der Theorie R_t = 2.00 (System a)

Beispiel 42

N-[2-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid

NH-SO₂

so Ausbeute: 46% der Theorie Fp. : 243 - 244° C (Methanol)

55

N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

NH-SO₂

Ausbeute: 91% der Theorie Fp. : 220° C (Methanol)

Beispiel 44

15

25

30

45

N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

NH-502 CF

35 Ausbeute: 66% der Theorie Fp.: 186° C (Methanol)

Belspiel 45

N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid

NH-SO₂ CH.

Ausbeute: 65% der Theorie Fp. : 162° C (Methanol)

λŧ

N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid

Ausbeute: 69% der Theorie

15 Fp.: 161 - 162° C (Methanol)

Beispiel 47

10

N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 76% der Theorie Fp.: 181 - 183° C (Methanol)

Beispiel 48

N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 61% der Theorie Fp.: 190 - 191° C (Ethanol)

Beisplel 49

10

15

20

30

35

N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

Ausbeute: 53% der Theorie Fp.: 171 - 173° C (Ethanol)

Beispiel 50

N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 51% der Theorie Fp.: 201 - 202° C (Methanol)

Beispiel 51

N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid

Ausbeute: 66% der Theorie

Fp.: 138 - 140° C (Ethanol)

Beispiel 52

10

N-[3-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid

Ausbeute: 56% der Theorie Fp.: 107 - 108° C (Diisopropylether)

Beispiel 53

зσ

N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 93% der Theorie 40 Fp.: 208° C (Methanol)

Beispiel 54

N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

50

Ausbeute: 64% der Theorie Fp.: 190° C (Methanol)

5 Beispiel 55

10

15

30

N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]butansulfonamid

IN-SO, CH.

Ausbeute: 70% der Theorie Fp.: 168° C (Methanol)

25 Beispiel 56

N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid

HN-50

Ausbeute: 75% der Theorie Fp.: 175 - 176° C (Methanol)

Beispiel 57

N-[4-(Chinolin-7-yloxy)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid

HN-50

Ausbeute: 61% der Theorie Fp.: 175 - 178° C (Methanol)

5 Beispiel 58

10

N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 94% der Theorie 25 Fp.: 223 - 224° C (Methanol)

Beispiel 59

N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxý)phenyi]-3-triffuormethylbenzolsulfonamid

Ausbeute: 70% der Theorie Fp. : 202 - 203° C

50

5

10

15

N-[4-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid

20 Ausbeute: 81% der Theorie Fp. : 208 - 209° C (Ethanoi)

Beispiel 61

N-[4-(Chinolin-8-yloxy)-3-chlorphenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 90% der Theorie Fp.: 198 - 199° C (Ethanol)

10

15

35

50

55

N-[4-(Chinolin-8-yloxy)-3-chlorphenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamide

Ausbeute: 88% der Theorie Fp. : > 245° C (Methanol)

Beispiel 63

N-[4-(6-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamid

Ausbeute: 88% der Theorie Fp.: 189 - 190 ° C (Ethanol)

Beispiel 64

N-[4-(6-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfoanmid

							****																										_				
-	Cond tion seas instituted	and the second s	Approximate president of the control																Control to control where and a first control of the		## VOR 1500/11/11					200		add A place bear a	Control of the Contro	Solve Claracters (Smrt Letts 1	THE WASHINGTON OF THE PARTY OF	E)	. 8		- ×		
	Ne effec WN s t	gr c									88.00		88 -		4		۱, ا ۱, ا							1	11	-				•	g a						
	Muta ex	Ls P 1998.29 C	2 8		* -		0 1 500	ء و و ق	ē.	th the	40	2 3		Back co.fty	Appear	P	1 000 m	g.	N Sauce	and see and		250,00	S. Sanda	4 00	u , a , d o , 1	a Si fun mi		d see	of fun	O secu soe	Lose n. ce		y becaused y	Gos if e o	Lyste fe do	16 s	1 to clustic
000 g door	normal activity n	Anda In	11 8 UF	100	-	an a			. ·					e o	90 (W . pt c)	Moni (W pt o	emis o		ed es se	10	14 20	3	acau aw		111	-	£ 5	y w q 0 n	4	a 1 1700	# g	5	ī. "	ti c	# - c	₹ c	. E
6 2 5	Wnt signal m er	ошо	APC 1	Axn	Ŋ	50 n2	5						DS/RD (1		«	a a	_	Г	Z's	6	¥	1	CfLRP T R \$	z	ş.	R #	w w	, w	S of 1	W nt3	W W	w	w e	8	γ XUX	R 1 O 7B	· 6

Ausbeute: 94% der Theorie Fp. : > 245° C

5 Beispiel 65

10

20

30

35

N-[2-(4-Methylchlnolin-8-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 80% der Theorie Fp.: 123 - 125° C (Methanol)

Beispiel 66

N-[2-(4-Methylchinolin-8-yloxy)phenyl]-butansulfonamid

Ausbeute: 62% der Theorie R_t = 2.21 (System a)

Beisplel 67

N-[4-(Chinolyl-6-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzol-sulfonamid

Ausbeute: 33% der Theorie Fp. : > 255° C

Beispiel 68

10

25

30

N-[4-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

HN-SO₂ CF

Ausbeute: 60% der Theorie Fp.: 142 - 143° C (Methanol)

40 Beispiel 69

N-[4-(Chinolin-8-yloxy)phenyl]butansulfonamide

HN-502 CH

Ausbeute: 84% der Theorie Fp. : 170° C (Methanol)

N-[2-(Chinolin-6-yloxy)phenyl-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 84% der Theorie Fp.: 151 - 152° C (Ethanol)

Beispiel 72

25

30

40

50

55

N-[2-(Chinolin-6-yloxy)phenyl]butansulfonamid

Ausbeute: 62% der Theorie Fp.: 131 - 133° C (Ethanol)

Beispiel 72

N-[4-(4-Methylchinolin-2-yloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 88% der Theorie Fp.: 174 - 176° C (Methanol)

N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 82% der Theorie Fp. : 125° C (Methanol)

Beispiel 74

10

15

307

35

50

36

N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-triffuormethylbenzolsulfonamid

Ausbeute: 93% der Theorie Fp. : 81 - 83° C (Methanol)

40 Beispiel 75

N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]butansulfonamid

Ausbeute: 77% der Theorie 55 Fp.: 113° C (Ethanol)

N-{4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid

Ausbeute: 74% der Theorie Fp. : 117° C (Methanol)

Beispiel 77

10

16

20

N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]pentafluorbenzolsulfonamid

35 Ausbeute: 37% der Theorie Fp.: 170 - 178° C (Toluol)

Beispiel 78

N-[4-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-1-methyloutansulfonamid

Ausbeute: 70% der Theorie R_t = 1.68 (System a)

N-[2-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 82% der Theorie Fp.: 129 - 130° C (Methanol)

Beisplei 80

10

N-[2-(Chinolin-2-yi-methyloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

Ausbeute: 79% der Theorie Fp.: 154-155* C (Methanol)

Beispiel 81

40

50

55

N-[2-(Chinolin-2-yi-methyloxy)phenyl]butansulfonamid

Ausbeute: 40% der Theorie Fp. : 93 - 94° C (Methanol)

5

10

15

20

30

40

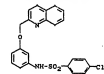
55

N-[2-(Chinotin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid

Ausbeute: 67% der Theorie Fp.: 100 - 101° C (Methanol)

Beispiel 83

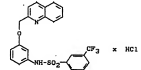
N-[3-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid



Ausbeute: 85% der Theorie Fp. : 157 - 159° C (Isopropanol)

Beispiel 84

N-[3-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid Hydrochlorid



Ausbeute: 81% der Theorie Fp. : 183 - 187° C (isopropanol)

N-[3-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]butansulfonamid

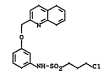
Ausbeute: 67% der Theorie Fp.: 105 - 106° C (Isopropanol)

Beispiel 88

15

25

N-[3-(Chinolin-2-yl-methyloxy)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid



Ausbeute: 90% der Theorie Fp.: 116 - 117° C (isopropanol)

40 Beisplei 87

N-{4-[1-(Chinolin-2-)ethyloxyl]phenyl}butansulfonamid

Ausbeute: 89% der Theorie R_t = 1.80 (System a)

5

15

25

30

35

N-[4-(Chinolin-2-yl]methyloxy-3-cyano-phenyl]butansulfonamid

Ausbeute: 43% der Theorie Fp. : 158 -160° C (Isopropanol)

Beispiel 89

N-[3-Ethoxycarbonyl-4-(chinolin-2-yl)methyloxy-phenyl]butansulfonamid

Ausbeute: 33% der Theorie Fp.: 90 - 92° C

Beispiel 90

N-[2-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 31% der Theorie Fp. : 136 - 137° C

10

30

N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 81% der Theorie Fp. : 201 - 202° C (Methanol)

Beisplel 92

N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

Ausbeute: 60% der Theorie Fp.: 210 - 212° C (Ethanol)

Beisplel 93

N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]butansulfonamid

Ausbeute: 42% der Theorie

Fp.: 136 - 137° C (Ethanol)

Beispiel 94

10

15

30

35

50

55

N-[3-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-4-fluorbenzolsulfonamid

NH-SO₂

Ausbeute: 88% der Theorie Fp. : 206 - 207° C (Ethanol)

25 Beispiel 95

N-[2-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]butansulfonamid

NH-SO₂ CH

Ausbeute: 56% der Theorie Fp.: 88 - 89° C (Ethanol)

Beispiel 96

N-[2-(Chinolin-8-yloxymethyl)phenyl]-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

NH-SO₂ CF

Austbeut °ee. TSh "te ó ar ider Fp:..-12 °0 (E1th2 1o C) an i

5 <u>Bpe'is</u> ie 197

N -{(2' Ch-ıyn cxyl iny 8-) pho syn şe th inpriepams i 3-ch lo o ulfon amíı'c

, ,

NH-S 9 ~~ C 1

Au sb e ut °e . 57' / \circ d er T h eo n e $^{2\sigma}$ Fp. : -9 6 ° C9 7

Espire 198

1 5

²⁵ N-[3-(Ch'ın şılxıyn -8-y klyprpne epithy II] 18'-ch-loro ansulfon amıd

55 S5

A usbe ut e . 7 2°e7 o de r Th eon 40 pF . 4.21 *1(-43 C) E than o I

B'aspir e I 99

N-[2 -('C h⊪-yn cxkyrinn 8-y l)po yel]-th- lo hbertzon su hf8 n a m id

NH 200

A u sbe u te . 9 5 % d er The o n pF . . 1 2 1(Eth 1 22) C an o i

N,N',N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]butansulfonamid

Ausbeute: 78% der Theorie $R_t = 1.80$ (System a)

Beispiel 101

10

25

30

40

N,N',N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]-3-chlorpropansulfonamid

Ausbeute: 71% der Theorie Fp. : 63 - 65* C

Beisplel 102

N,N',N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-arninomethyl) phenyl]-3-trifluormethyl benzolsulfonamid

50 Ausbeute: 81% der Theorie Fp. : 194 - 197° C

N,N',N'-[3-(Methyl-2-pyridyl-aminomethyl)phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 70% der Theorie

15 Fp.: 113 - 114° C

Beispiel 104

10

N,N',N'-{3-{[Methyl-2-(2-pyridyl)ethyl]aminomethyl]phenyl]-4-chlorbenzolsulfonamid

Ausbeute: 74% der Theorie

35 R_f = 0,58 (CH₂Ch/CH₃OH 10:1)

Beisplel 105

N,N',N'-{3-[Methyl-2-(2-pyridyl)ethyl]aminomethylphenyl}-3-trifluormethylbenzolsulfonamid

Ausbeute: 73% der Theorie R_I = 0,59 (CH₂CI₂/CH₃OH 10:1)

N,N',N'-{3-{[Methyl-2-(2-pyridyl)ethyl]aminomethyl}phenyl}butansulfonamid

Ausbeute: 35% der Theoreie R₁ = 0,58 (CH₂Ch₃CH₃OH 10:1)

<u>Anwendungsbeispiele</u>

20 Beispiel 107

10

(Thrombozytenaggregationshemmung)

Zur Bestimmung der thrombozytsnaggregationshemmenden Wirkung wurde Blut von gesunden Probenden beiderlel Geschleichts verwendet. Als Antikoagulans wurden einem Teil 3,8%iger wäßriger Natriumzitratifosung 9 Teile Blut zugenischt. Mittels Zentritugstion erhält man aus diesem Blut plättcherreiches Zitratplasme (PRP) (Jürgens/Beller, Klinische Methoden der Blutgerinnungsanalyse; Thieme Verlag, Stuttgart, 1959).

Für diese Untersuchungen wurden 0.8 ml PRP und 0.1 ml der Wirkstofflösung bei 37° C im Wasserbad vorinkubiert. Arschließend wurde die Thrombozylensggregation nach der turbidometrischen Methode (Born, G.V.R., J. Physic). (London). 192, 67. 1962) im Aggregometr bei 37° C bestimmt (Therapeutische Berichte 47, 80-8, 1975). Hierzu wurde die vorinkubierte Probe mit 0.1 ml Kollagen, einem aggregation-sauslissenden Agens, versetzt. Die Veränderung der optischen Dichte in der Probe der PRP wurde während einer Zeitdauer von 6 Minuten aufgezeichnet und der Ausschlag nach 6 Minuten bestimmt. Hierzu wird die prozentusiel Hemmung gegenüber der Kontrolle errechnet.

Als Grenzkonzentration wird der Bereich der minimal effektiven Konzentration angegeben (Tabelle 1).

Tabelle 1 Thrombozytenaggregationshemmung

Beispiel-Nr.	Hemmung ug/ml (Grenzkonzentration)
38	0,3-0.1
43	1,0-0,1
44	10 - 1
45	10 - 1
46	1,0 - 0,1
52	10 - 3
58	10 - 3
74	3,0 - 1,0
90	1,0 - 0,1

Als Maß für eine Lipoxygenase-Hommung wurde die Freisetzung von Leukotrien B₄ (LTB₄) an polymorphkeringen Rattenleukozyten (PMN) nach Zugabe von Substanzen und Ca-Ionophor mittels reverse phase HPLC nach Borgeat, P. et al, Proc. Nat. Acad. Sci. 78, 2148-2152 (1979) bestimmt. Die in vivoschrüftlich der Verbindungen wurde mit dem Mäusechn-Entzündungsmodell nach Young, J.M. et. al., J. of s investigative Dermatology §2, 367-371 (1984) nachgewiesen.

in den Tabellen 2 und 3 sind beispielhaft die nach diesem Test erzielten Werte einiger erfindungsgemäße VerbIndungen aufgeführt:

Tabelle 2 Lipoxygenasehemmung

	BspNr.	IC ₅₀ -Wert (g/ml)
15	53	8.8 x 10 ⁻⁸
20	54	1.7×10^{-7}
	57	3.3 x 10 ⁻⁸
	73	1.0 x 10 ⁻⁷
	74	1.0 x 10 ⁻⁷
25	75	5.7 x 10 ⁻⁸
	76	4.6 x 10 ⁻⁸
	78	7.4×10^{-8}

Tabelle 3 Mouse Ear Inflammation Test

	Beispiel	Dosis	Entzündungshemmung %
35	58	2 mg/Ohr top.	58
	75		39
	78		65
40	44	100 mg/kg p.o.	38
	75		46
	76		37

45 Ansprüche

1. Phenylsulfonamide der Formel (I)

in welcher

R¹ -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder Isochlnolylrest steht, der substitulert sein kann durch Halogen, Alkyl,

Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxycarbonyl oder Alkylsulfonyl,

R2 -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxycarbonyl

R3 -für einen Arylrest steht, der bis zu dreifach gleich oder verschieden substitulert sein kann durch Halogen, Halogenalkyl, Halogenaikoxy, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl, Cyano, Nitro oder Alkoxycar-

-für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substitulert sein kann durch Halogen, Aryl, Aryloxy, Cyano, Alkoxycarbonyl, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormethyl

X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht, wobei

A - -O-.

, oder

15

25

30

-CH2CH2-CH3

bedeutet und B - -CH₂-oder

ĊHa

bedeutet wobei R1 nicht für einen Pyrkdykrest stehen darf.

wenn X für die Gruppierung -O-steht. und deren Salze.

2. Phenyisulfonamide nach Anspruch 1, wobei

R¹ -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder isochinolyrest steht, der substitulert sein kann durch Fluor, Chior, Brom, Niederalkyl, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Niederalkoxy, Cyano, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Niederalkoxycarbonyi, Niederalkylsulfonyi,

R2 -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Fluor, Chlor, Brom, Nlederalkyl, Niederalkoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, oder Niederalkoxycarbonyl steht,

R3 -für Phenyl steht, das bis zu 2-fach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Niederalkyl, Niederalkoxy, Niederalkylthio, Niederalkylsulfonyl, Cyano, Niederalkoxycarbonyl oder -für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstofftatomen steht, das substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, Phenoxy, Cyano, Niederalkoxy oder Trifluormethyl

X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht, wobei

A - -O-.

oder

5

bedeutet und

B - -CH₂-oder

-CH-

75 bedeutet.

wobei R^1 nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Grupplerung -O-steht, und deren Salze.

Phenylsuifonamide nach den Ansprüchen 1 und 2, wobel

20 R¹-fūr einen Pyridyl-, Chinolyl-oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch Trifluormethyl,

R² -für Wasserstoff, Cyano, Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl oder Propoxycarbonyl steht,

R3 -für Phenyl steht, das substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Alkyl mit 29 ils zu 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Cyano, Alkoxycarbonyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder -für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, das substituiert sein kann durch Fluor, Chlor oder Phenyl

X - für -O-, -OCH₂-, -CH₂O-, -OCH(CH₂)-, CH₂N(CH₃)-, -CH₂N(CH₃)CH₂CH₂-steint wobei R¹ nicht für einen Pyridyirest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht und deren Salze.

4. Phenylsulfonamide der Formel (I)

X-R1 (I)

In welcher

35

45 R1 -für einen Pyridyl-, Chimolyl-oder isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxycarbonyl oder Alkylsultonyl, R2 -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxycarbonyl steht,

R3 -(für einen Arylrest steht, der bis zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch 9 Halogen, Halogenalkvjl, Halogenalkoxy, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsuitionyl, Cyano, Nitro oder Alkoxycabonyl oder

-für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substitulert sein kann durch Halogen, Aryl, Aryloxy, Cyano, Alkoxycarbonyl, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormethyl

X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht, wobei

A - -O-.

0291539A2 1 5

BNISOCOUR -ED

, oder

10

15

25

30

bedeutet und B - -CH⊱oder

- (

bedeutet wobei R1 nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht, und deren Salze, zur therapeutischen Behandlung.

5. Verfahren zur Herstellung von Phenylsulfonamiden der Formel (I)

in welcher

5 1- für einen Pyridyi-, Chinolyi-oder isochinolyirest steht, der substitutert sein kann durch Halogen, Alkyi, Cycloalkyi, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyi, Halogenalkoxy, Alkoxycarbonyi oder Alkyisutionyi, R²-für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyi, Alkoxy, Halogenalkyi, Halogenalkoxy oder Alkoxycarbonyi

re un wasserson, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxycarbonyl steht, R³ -für einen Arylrest steht, der bis zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch

Halogen, Halogenalkyt, Halogenalkoxy, Alkyl, Alkoxy, Alkytthio, Alkylsulfonyl, Cyano, Nitro oder Alkoxycarfür Pentafluorphenvi oder

-für geradkeitiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substitulert sein kann durch Halogen, Aryl, Aryloxy, Cyano, Alkoxycarbonyl, Alkoxy, Alkylthio oder Trifluormethyl und

X • für eine Grupplerung -C-, -A-B-oder -B-A-steht, wobei

A - -O-,

, oder

bedeutet und B - -CH2-oder

tn

20

25

bedeutet wobei R¹ nicht für ein Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht, und deren Salze.

das dadurch gekennzeichnet ist, daß man Amine der allgemeinen Formel (II)

in weicher

R1, R2 und X die oben angegebene Bedeutung haben, mit Sulfonsäurehalogeniden der allgemeinen Formel

30 R2-SO₂₋Y (III)

in welcher
R3 die oben angegebene Bedeutung hat

und Y - für Halogen steht

35 In Gegenwart eines inerten Lösemittels, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umsetzt und dann gegebenenfalls im Fall der Herstellung der Salze mit einer entsprechenden Säure umsetzt.
6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzelchnet, daß man die Umsetzung im Temperaturbereich

von -30° C bls + 150° C duchtführt.

7. Arznelmittel, enthaltend ein oder mehrere Phenylsulfonamide der allgemeinen Formel (I)

in welche

0001F00A0 1

R¹-für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder Isochinolylrest steht, der substituiert sein kann durch Haiogen, Alkyl, R Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Haiogenalkoxy, Alkoxycarbonyl oder Alkylsutionyl, R²-für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Haiogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxycarbonyl steht,

R³ -für einen Aryirest steht, der bls zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Halogenalikyl, Halogenalikoxy, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl, Cyano, Nitro oder Alkoxycarbonyl oder

-für Pentafluorphenyl oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substituiert sein kann durch Halogen, Aryl,

Aryloxy, Cyano, Alkoxycarbonyl, Alkoxy, Alkyithio oder Trifluormethyl und X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht,

wobei 5 A - -O-.

, oder

10

15

bedeutet und

B - - CH2-oder

wobsi R¹ nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht,

8. Arzneimittel nach Anspruch 7, enthaltend 0,5 bis 90 Gew.-% Phenylsulfonamide, bezogen auf die Gesamtmischung. 9. Verwendung von Phenylsutfonamiden der Formel

(1)

35

R¹ -für einen Pyridyl-, Chinolyl-oder isochinolyirest steht, der substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Cyano, Nitro, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Alkoxycarbonyl oder Alkylsulfonyl, R² -für Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkoxycarbonyl

R³ -für einen Arylrest steht, der bis zu dreifach gleich oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Halogenalkyi, Halogenalkoxy, Alkyi, Alkoxy, Alkyithio, Alkyisuttonyi, Cyano, Nitro oder Alkoxycar--für Pentafluorphenyi oder

-für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches Alkyl steht, das substituiert sein kann durch Haiogen, Aryl, Aryloxy, Cyano, Alkoxycarbonyl, Alkoxy, Alkyithio oder Triffluormethyl

X - für eine Gruppierung -O-, -A-B-oder -B-A-steht, wobei

₅₅ Α - - Ο-.

-N-| | | CH₂

, oder

10

DM9FYYYYY - ED

1061530A2 1 x

-CH₂CH₂-N-CH₃

bedeutet und

B - -CH2-oder

-CH-

__ bedeutet

wobei R¹ nicht für einen Pyridylrest stehen darf, wenn X für die Gruppierung -O-steht, und deren Salze,

zur Herstellung von Arzneimitteln.

- Verwendung nach Anspruch 9 zur Herstellung von Lipoxygenasehemmern.
- Verwendung nach Anspruch 9 zur Herstellung von Thrombozytenaggregationshemmern.

 Verwendung nach Anspruch 9 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Hernmung von enzymatischen Reaktionen.